This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images,
Please do not report the images to the
Image Problem Mailbox.

⑩日本国特許庁(JP)

10 特許出願公妻

⑫ 公 表 特 許 公 報 (A)

昭62-500943

⑩公麦 昭和62年(1987)4月16日

fint Cl.4

識別記号

庁内整理番号

審査請求 未請求

部門(区分) 3(5

D 01 F 9/12 B 01 J 23/74 A-6791-4L Z-7059-4G 子備審査請求 未請求

門(区分) 3 (5)

(全 12 頁)

砂発明の名称

炭素フィブリル、その製造方法及び該炭素フィブリルを含有する組成物

②特 頤 昭61-500094

№ 22出 願 昭60(1985)12月4日

❷翻訳文提出日 昭61(1986)8月5日

❷国際出願 PCT/US85/02390

砂国際公開番号 WO86/03455

砂国際公開日 昭61(1986)6月19日

優先権主張

型1984年12月6日9米国(US)到678701

砂発 明 者 ラ

テネツト, ハワード・ジー

アメリカ合衆国、ペンシルヴエイニア・19348、ケネツト・スクウ

エア、チャンドラー・ミル・ロード・301

⑪出 願 人 ハイピリオン・カタリシス・イ

アメリカ合衆国、マサチユーセツツ・02173、レクシントン、スプ

リング・ストリート・128

レイテツド

砂代 理 人

弁理士 川口 義雄 外1名

ンターナショナル・インコーポ

⑤指 定 国

AT(広域特許), AU, BE(広域特許), BR, CH(広域特許), DE(広域特許), DK, FI, FR(広域特許), GB(広域特許), IT(広域特許), JP, KR, LU(広域特許), NL(広域特許), NO, SE(広域特許)

追求の範囲

- 1. 約3.5~約70mmの範囲の実質的に一定の直径をもち、直径の約10°倍を上回る長さをもち、規則的炭素原子の実質的に連続的な多層から成る外部領域と不遮撓な内部コア領域とを育しており、各種とコアとがフィブリルの円住軸の周囲に実質的に同心に配置されていることを特徴とする実質的に円住状の不速様炭素フィブリル。
- 2. コアが中空であることを特徴とする請求の範囲!に記録のフィブリル。
- 3. 内部コア領域が外部領域の規則的炭素原子よりも不規則な 炭素原子を含むことを特徴とする請求の範囲 L に記載のフィブ リル。
- 4. 規則的炭素原子が風始性であることを特徴とする精束の極いに記載のフィブリル。
- 5. 及さが直径の約10°倍を発上回ることを特徴とする請求の 短囲1に記載のフィブリル。
- 6. 長さが直径の約10°倍を上回ることを特徴とする請求の値 関1に記録のフィブリル。
- 7. 直径が約7~25amであることを特徴とする請求の範囲した 記載のフィブリル。

- 8. 内部コア領域の直径が約2mmより大きいことを特徴とする 請求の範囲しに記載のフィブリル。
- 9. 約3.5~約70mmの範囲の実質的に一定の直径をもち、直径の約1.0 1倍を上回る長さをもち、規則的炭素原子の実質的に連続的な多層から成る外部領域と不連続な内部コア領域とを育しており、各層とコアとがフィブリルの円性軸の周囲に実質的に同心に配置されていることを特徴とする複数の実質的に不連続な炭素フィブリル。
- 10. 適当な金属含有粒子と適当な気体状炭素含有化合物とを温度約850℃~約1200℃の範囲で適当な圧力下で適当な時間接触させるステップから成り、炭素含有化合物対金属含有粒子の乾燥重量の比が少なくとも約100:1であることを特徴とする実質的に円柱状の炭素フィブリルの製法。
- 11. 全国含有位于と炭素含有化合物との接触が、炭素と反応して気体状生成物を生成し得る化合物の存在下で行なわれることを特徴とする増水の範囲10に記載の方法。
- 12. 皮米と反応し得る化合物が、CO.、H.又はH.Oであることを特徴とする情味の範囲11に記録の方法。
- 13. 炭素含有化合物が一酸化炭素であることを特徴とする調 求の範囲10に記載の方法。

- 14. 提業含有化合物が炭化水素であることを特徴とする請求の範囲10に記載の方法。
- 15. 炭化水素が放業を含むことを特徴とする研収の範囲14に お助の方体。
- 16. 酸素含有炭化水素が、ホルムアルデヒド、アセトアルデヒド、アセトン、メタノール、エタノール又はその混合物であることを特徴とする請求の範囲15に記載の方法。
- 11. 後化水素が芳香族であることを特徴とする精水の範囲14 に記載の方法。
- 18. 芳香族炭化水素がベンゼン、トルエン、キシレン、クメン、エチルベンゼン、ナフタレン、フェナントレン、アントラセン又はその混合物であることを特徴とする請求の範囲17に記録の方法。
- 19、 炭化水素が非芳香族であることを特徴とする精巣の範囲14に記載の方法。
- 20. 炭化水素がメタン、エタン、プロパン、エチレン、プロピレン、アセチレン又はその混合物であることを特徴とする 求の毎四19に紀報の方法。
- 21. 全国含有粒子が、直径約3.5~約70mmの鉄-、コパルト-又はニッケル-含有粒子であることを特徴とする請求の範囲10に
- 29. 接触時間が約1分~約5分間であり、圧力が約1気圧であり、 炭素含有化合物が容量比約9:1の水素:ベンゼン混合物の形態の ベンゼンであり、温度が約1100℃であることを特徴とする請求 の範囲27に記載の方法。
- 30. 鉄含有粒子が化学的に適合性の耐火性担体に担持されていることを特徴とする請求の範囲27に記載の方法。
- 31. 耐火性担体がアルミナまたは炭素であることを特徴とする請求の範囲30に記載の方法。
- 32. 適当な鉄合育粒子と気体状ベンゼンとを温度的900℃~約1150℃、接触時間約10秒~約180分間、圧力約1/10気圧~約10気圧で接触させるステップから成り、ベンゼン対鉄合育粒子の依燥電量の比が少なくとも約1000:1であることを特徴とする実質的に円柱状の炭流フィブリルの製法。。
- 33. 接触時間が約180分間であり、圧力が約1気圧であり、ベンゼンが容盤比約9:1の水素:ベンゼン混合物の形態であり、温度が約900℃であることを特徴とする結束の範囲32に記載の方法
- 34. 接触時間が約1分~約5分間であり、圧力が約1気圧であり、ベンゼンが容数比約9:1の水素:ベンゼン混合物の形態であり、温度が約1100℃であることを特徴とする結束の範囲32に記載の

記載の方法。

- 22. 全國含有位子が、化学的に適合性の耐火性担体に担待されていることを特徴とする結束の範囲10に起数の方法。
- 23. 担体がアルミナであることを特徴とする請求の範囲22に 記載の方法。
- 21. 担体が投名であることを特徴とする請求の範囲22に記収の方法。
- 25. 担体がケイ酸塩であることを特徴とする新浪の範囲22に 記載の方法。
- 26. ケイ酸塩がケイ酸アルミニウムであることを特徴とする 路水の範囲25に記載の方法。
- 27. 接触時間が約10秒~約180分間であり、圧力が約1/10気圧 ~約10気圧であり、全国含有位子が鉄合有粒子であり、炭素含 有化合物がベンゼンであり、温度が約900℃~約1150℃であり、 ベンゼン対鉄合有粒子の乾燥重量の比が少なくとも約1000:1で あることを特徴とする請求の範囲10に記載の方法。
- 28. 接触時間が約180分間であり、圧力が約1気圧であり、炭素含有化合物が容量比約9:1の水素:ベンゼン混合物の形態のベンゼンであり、温度が約900℃であることを特徴とする請求の範囲27に記載の方法。

方法。

- 35. 鉄含有粒子が化学的に適合性の耐火性担体に担持されていることを特徴とする跡水の範囲32に記載の方法。
- 36. 耐火性担体がアルミナまたは炭素であることを特徴とする る 弱水の 範囲 35に 52 数の 方法。
- 37. 適当な金属含有粒子と適当な気体状炭素含有化合物とを適当な圧力下で適当な時間接触させるステップから成り、金属含有粒子が約850℃~約1800℃の範囲の温度で独立に加熱されること及び数粒子の温度が気体状炭素含有化合物の温度より高いことを特徴とする実質的に円柱状の炭素フィブリルの製法。
- 38. 粒子が超低放射線で加熱されることを特徴とする請求の 範囲37に記載の方法。
- 39. 請求の範囲10に記載の方法によって製造される炭素フィブリル。
- 40. 通当な金属含有粒子と通当な気体状度素含有化合物とを温度約850でから約1200での範囲で通当な圧力下で適当な時間接触させるステップから成り、皮素含有化合物料金属含有粒子の乾燥重量の比が少なくとも約100:1であることを特徴とする異質的に均一な複数の異質的に円柱状の不速模炭素フィブリルの製法。

- は、 各フィブリルの直径が別のフィブリルの各々の直径に実 質的に寄しいことを特徴とする請求の範囲40に記載の方法。
- 12. 金属含有粒子が予解成形されることを特徴とする請求の 短閉 10に記載の方法。
- 43. 請求の範囲40に記録の方法により製造される実質的に均 ーな複数の提案フィブリル。
- 44. 請求の範囲1、9、39又は43に記録の複数の炭素フィブリルを含む複合材料。
- 45. 有機ポリマーのマトリックスを含む請求の範囲(に記載 ・ の複合材料。
- 46. 無機ポリマーのマトリックスを含む請求の範囲 44に記載 の複合材料。
- 47. 金属のマトリックスを含む請求の範囲(4に記載の複合材料。
- 48. 請求の範囲 I、9、39又は43に記載の炭素フィブリルを 材料強化に有効な量で混入することを特徴とする構造材料の強 化方法。
- 49. 結束の範囲 I、9、39又は43に紀教の炭素フィブリルを 導電率向上に有効な量で混入することを特徴とする材料の導電 率向上方法。

50. 研求の範囲 1 、 9 、 39又は43に記載の投票フィブリルを 熱伝導事向上に任効な最で混入することを特徴とする材料の熱 伝導事向上方法。

- 51. 請求の範囲1、9.39又は43に記載のフィブリルを1種類以上取り付けることを特徴とする電腦又は電解コンデンサ極仮の表面積の増加方法。
- 52. 請求の範囲し、9、39又は43に記載のフィブリルに転媒を付替させることを特徴とする触媒の担待方法。
- 53. 触媒が電気化学触媒であることを特徴とする清求の範囲5 2に記録の方法。
- 54. 請求の種图 1、9、39又は43に記載の炭素フィブリルを 遮蔽に有効な量で混入することを特徴とする電磁放射線からの 物体の滤筋方法。

明細杏

<u>送売フイブリル、その製造方法及び駿炭素フイブリルを含有する組成物</u>

発明の背景

本発明は、高い表面様、高い弾性ヤング率及び高い引っ張り 強さを有する風鉛炭素フィブリルの製造に係る。より特定的に は、本発明は従来の費用のかかる風鉛化温度(約2900℃)を必要 とすることなく、安値で入手し易い炭素先駆物質から触媒反応 により成長させた前型フィブリルに係る。

、は推強化型複合材料は、特に強度、関さ及び制性のような機 位的特性がその個々の成分又は他の非複合材料の特性に比較し で使れているので、次第に重視されつつある。 炭素繊維から形 成された複合体は単位重量当たりの強度及び閉ざが優れている ので、航空宇宙学及び運動用品の分野で急速に使用されつつあ る。しかしながら、コストが高いために使用の拡大が阻まれている。

要素機様は、現状では放終フィラメントの炭素原子の異方性 シートに良好な配向を確保するように注意深く維持されたテン ション下で先駆物質有機ポリマー、特にセルロース又はポリア クリロニトリルの速程フィラメントを制御下に熱分解すること により形成されている。炭素機様のコストが高いのは、予備成 形された有機観耀のコスト、炭化における重量損失、炭化速度 が遅く投端が高値であること、及び連続フィラメントを破壊さ せないようにに細心の取り扱いが必要であるためである。

先駆物質フィラメントのコスト及び重量損失を減少させるために、炭化水素ピッチファイバーを紡糸及び炭化する方法が懸命に開発されている。これまでのところ、最終生成物中に炭素原子シートの正しい配向を確保するために必要なピッチ前処理、紡糸条件及び後処理は、有機ポリマーを使用する従来方法とほぼ同程度の費用がかかっている。高い配向及び設良の特性を得るためには、どちらの方法も連続フィラメントを使用しなければならない。繊維直径には6~8マイクロメートルの事実上の下限があり、これより小さいと紡糸及び後処理で過度の繊維破壊が生むる。

供給銀缸形成に関する全く別のアプローチとして、例えばCO/ E.、炭化水準及びアセトンのような気体を含有する炭品種の金 選表面で触媒分解反応により炭素フィラメントを製造する方法 がある。これらのフィラメントは多様な形態(例えば直線状、 ねじれ状、螺旋状、分枝状)及び直径(例えば及十オングストロ ームから数十ミクロンの範囲)を有している。一般に、フィラ メント形態の混合物が得られ、しばしば他の非フィラメント状 収品と混合される (Baker and Harris、 Chemistry and Physics of Carbon、Vol. 14、1978 夕照)。しばしば、紋別に形成された炭器フィラメントは、余り有機化されていない熱炭素の皮膜を有している。強化川として必要な高い強度及び事の特性を備えるのは、機能機に対して垂直な e軸で配向された比較的広い、黒鉛前域を有しており且つ熱炭素皮膜をほとんど又は全くもたない比較的直線状のフィラメントのみに限られる。

フィラメント状炎素の形成について記載しているほとんどの 報告は、形成されたフィラメントの具体的な型について述べて いないので、フィラメントが強化用として軒頭であるか否かを 判断することは不可能である。例えば、Baker他は英国特許第 1499930号(1977)中において、触媒粒子上で675~775℃でアセ チレン又はジオレフィンを分解すると炭素が形成されることを 開示している。しかしながら、これらのフィラメントの構造に ついては何ら記載していない。ヨーロッパ特許出期EP56004号 (1982)中でTates及びBakerはFe0x担体上でフィラメント状の炭 素を形成することについて記載しているが、同じく形成された 炭器フィラメントの構造については何らの情報も開示していな い。Bennett他は英国Atomic Energy Authority Report AERE-R7407中でアセトンの触媒分解からフィラメント状の炭器を形

かるという問題は改良するかもしれないが、繊維成長及び高温 温鉛化の2段間の工程を必要とするという欠点がある。更に、 立者らは時間のかかる触媒製造について何ら記載しておらず、 触媒粒子は外来物質であるように思われる。より成近の研究で は触媒粒子の製造が開発されているが、この場合も触媒コア成 長と熱皮素分解との2工程は分離していない(Extended Abstracts, 16th Biennia! Conference on Carbon: 523(1983))。

Tibbettsは、304型ステンレス類管内で950~1075での温度で 天然ガスの熱分解により直線状の炭素繊維を形成することについて記載している(Appl.Phys.Lett. 42(8):666(1983))。繊維 は、まず触媒反応により繊維の長さが均加し次に炭素の熱分解 堆積により厚さが増加するというKoyama及びEndoと同様の2段 関で成長することが報告されている。Tibbettsは、この2段階 が「オーバーラップ」していること及び熱分解によって堆積された炭素を含まないフィラメントを成長させることができない と述べている。更に、Tibbettsのアプローチは少なくとも2つ の理由で工業的には実施不可能である。まず、類での緩慢な炭 化(典型的には約10時間)の後にしか繊維の成長が開始されず、 従って全体的な繊維製造速度が遅くなる。第二に、反応管は繊維形成工程で消費されるので、工業的期間での実施は困难であ 成することについて記載しているが、同じく形成された政治の 形態、従って強化用として好遇であるかどうかについては何ら 示唆していない。

いくつかの研究者のグループは、炭化水素の触媒分解により 直線状の災害フィラメントを形成することを開示している。 Oberlin, Endo及びKoyanaは、ペンゼンのような労務能単化水 よを約1100℃の温度で金属触媒粒子により炭素繊維に転換する ことを報告している(Carbon 14:133(1976))。 厳劣フィラメン トは、わずかに有機化された熱炭素の皮膜により包囲されたほ ぼ便程粒子の確径に等しい規則的に配列された思給コアを含ん でいる。 競許フィラメント前径は0.1~80ミクロンの範囲であ る。滋者らは、黒鉛コアが急速に触媒反応によって成長するこ と、その結果然從業がコア上に折出すると述べているが、2つ の工程が「統計的に共在するので」分離することができないと も述べている(Journal of Crystal Growth 32:335(1976))。 熱 炭素で披覆された天然の緞槌は強度及び剛さが低く、複合体の 強化充填材として有効ではない、フィラメント全体を高度に規 則的に配列された馬鉛炭素に転換するには、付加的な2500~ 3000℃の高温処理が必要である。この方法は、予備成形された 有機組維をテンション下で無分解することが困難及び費用がか

りまた費用もかかる。

触媒反応により、炭化水素先駆物質を、熱分解によって堆積された熱炭素を実質的に含まない炭素フィラメントに転換できること、炭って炭来技術中でフィラメントの長さ増加段階と「オーバーラッア」及び「共在する」として報告されている母さ増加段階を回避できることが予測せずして発見された。この結果、マトリックスの強化、非常に高い表面似を有する電極材料の異立及び電磁輻射から物体を保護するために有効な強度の高いフィブリルを直接形成することが可能になる。

発明の要約

本発明は、約3.5~約70ナノメートル、例えば約7~25ナノメートルの実質的に一定の直径と、直径の約10°倍の長さと、規即的に配列された炭素原子の多数の本質的に連続する層から成る外側領域と、分離した内側コア領域とにより特徴付けられる本質的に円筒形の分離形炭素フィブリルに係り、前記形及びコアの各々はフィブリルの円筒軸に関して実質的に同心状に配置されている。好ましくは、フィブリル全体は熱炭素皮質を実質的に含まない。

フィブリルの内側コアは中空でありはるか、又は外側前域の 規則的に配列された政策収子よりも規模性が低く規約性費を有 する現品原子を含有し得る。

本先期のフィブリルは、約850℃~約1200℃の温度で好過な 時間好適な圧力で、好適な金属を有位子を好適な気体状炭素を 有化合物と接触させることにより製造され物、炭素含有化合物 と金属含有位子との乾燥血量比は少なくとも約100:1とする。

金属含有粒子と炭素含有化合物との優離は、炭素と反応して 以体生成物を生成することの可能な化合物、例えばCO,、11.又 は11.0の存在下で実施され得る。

好適な供案含有化合物は、例えばベンゼン、トルエン、キシレン、クメン、エチューベンゼン、ナフタレン、フェナントレン、アントラセン又はこれらの混合物のような方面放映化水業、例えばメタン、エタン、アロバン、エチレン、アロビレンもしくはアセチレン又はこれらの混合物のような非芳香放映化水業、及び例えばホルムアルデヒド、アセトアルデヒド、アセトン、メタノールもしくはエタノール又はこれらの混合物のような放業含有炭化水器を含む炭化水器、更には一酸化炭素を包含する。好適な金銭含有粒子は、約3.5~約70ナノメートルの直径を有する鉄、コバルト又はニッケル含有粒子であり得る。

このような粒子は、例えばアルミナ、収業又はケイ酸アルミニウムを含むケイ酸塩の担体のような化学的に適合性の耐火性

金国含有粒子は予備成形されている。

フィブリルは例えば有機ポリマー、無機ポリマー又は金属のマトリックスを有する複合体で使用することができる。一具体例においてフィブリルは強化法の構造材料に配合される。別の具体例においてフィブリルは材料の電気又は熱伝導率を増加させるため、電極又は電解コンデンサプレートの表面積を増加させるため、又は物体を電磁傾射から保護するために使用され得る。

図面の簡単な説明

第1回はFe,0,から構成される触媒粒子の分散例を示す説明 図、第2回はFe,0,から構成される触媒粒子の分散例を示す説 明図、第3回は50~150オングストロームの炭素シース中に封 人された触媒粒子を示す説明図、第4回は100~450オングスト ロームの直径の多数のフィブリルを触媒性体及び反応残液と共 に示した説明図、第5回は約250オングストロームの直径のフィ ブリルを触媒担体及び反応残液と共

<u> 企明の詳細な説明</u>

本発明では本質的に性体状 (cylindrical)の皮炎フィブリルを製造し得る。このフィブリルは約3.5から約70ナノメートルのほぼ一定の直径と、進径の約10¹倍の長さと、規則的炭素原

世体上に世時されれる。

一具体例において、金属含有粒子の表面は例えば電磁解射により約850で一約1800での温度まで独立して加熱され、粒子の温度は気体状炭素含有化合物の温度よりも高くする。

特定の具体例では、約1/10気圧~約10気圧の圧力で約10秒~約180分の間、金属含有粒子を炭素含有化合物と接触させる。この具体例では、金属含有粒子は飲含有粒子であり、気体状炭素含有化合物はベンゼンであり、反応時間は900℃~1150℃、炭素含有化合物と金属含有粒子との比は約1000:1より大とする接触は気体状水業の存在下で実施され得る。更に、飲含有粒子は例えばアルミナ又は炭素から成る化学的に適合性の耐火性担体上に担持され得る。

上記方法及び該方法により製造される炭流フィブリルに加えて、本発明は更に、実質的に均一数の本質的に円筒形の分離形炭深フィブリルの製造方法に係り、該方法は、約850℃~約1200℃の温度で好遇な圧力で好遇な時間、好遇な金属含有粒子を好適な気体状炭素含有化合物と接触させることから成り、炭素含有化合物と金属含有粒子との乾燥重量比は少なくとも約100:1とする。好ましくは、こうして製造されたフィブリルの各々は相互に実質的に等しい直径を有している。一具体例において、

子の多重層からなる外側領域と、別個の内部コア領域とを有し、前起層及びコアの各々がフィブリルの住体軸を中心に同心的に配置されることを特置とする。フィブリルは全体が無的炭素保護被販を実質的に有さないのが好ましい。「往体」という用語はここでは広い及例学的意味、即ち1つの固定直線と平行に移動し且つ1つの曲線と交差する直線によって描かれる面という意味で使用される。円久は特円は往体が有し得る多くの曲線のうちの2つにすぎない。

前記フィブリルの内部コア領域は中空であり得、又は外側領域の規則的炭素原子より不規則的な炭素原子を含んでいることもあり得る。ここで使用する「規則的炭素原子」という表現はc-繋がフィブリルの住体類とほぼ直交するような規範領域を意味する。

一具体例では、フィブリルの長さはそのフィブリルの直径の 約10°倍より大きい。別の具体例ではフィブリルの長さはその フィブリルの直径の約10°倍より大きい。一具体例ではフィブ リルの直径は約7から約25ナノメートルの間である。別の具体 例では内部コア領域は約2ナノメートルより大きい直径を有する。

より特定的には、実質的に非体状の不速数炭素フィブリルを

製造するための本発明の方法は、適切な時間の間適切な圧力下で触媒、即も適切なバラバラの金属含有粒子を適切な前駆物は、即ち適切な気体状炭素含有化合物に約850℃から約1200℃の温度で接触させることからなる。炭素含有化合物(前駆物質)対金融含有粒子(触媒)の乾燥重量ベースの比は少なくとも約100:1が適切である。

本発明では反応バラメータを適切に組み合わせれば程々の供出合有化合物を適切な前駆物質として使用し得ると考えられる。ここで例示する一英範例では、前駆物質がベンゼンである。他の適切な前駆物質としては従化水素及び一酸化炭紫が考えられる。炭化水素前駆物質は芳透鰈、例えばベンゼン(本明細書の実施例)、トルエン、キシレン、クメン、エチルベンゼン、ナフタレン、フェナントレン、アントラセン又はこれらの混合物であってよい。あるいは、前記炭化水素は非芳香鰈、例えばメタン、エタン、プロパン、エチレン、プロピレンもしくはアセチレン又はこれらの混合物であってもよい。前記炭化水素はまた酸素を含むもの、例えばメタノールもしくはエタノールのごときアルコール、アセトンのごときケトン、及びホルムアルデヒドもしくはアセトアルデヒドのごときアルデヒド、又はこれらの混合物であってもよい。

は反応条件下で容易に活性化できれば、反応器に導入する前に 活性形態を有していなくてもよい。一連の特定前処理の条件は 他川する特定触媒及び炭素含有化合物に依存し、且つ他の前記 反応パラメータにも依存し得る。これら前処理条件の一例を下 紀の実施例で示した。金属含有粒子は最適な物理的形態として、 金国の酸化物、水酸化物、炭酸塩、カルボン酸塩、硝酸塩、等 の形態で折出し得る。そのためには抵めて小さい均等粒子を折 出し且つ安定化させるための良く知られたコロイド技術を使用 し得る。例えば、水和酸化第2数を容易に分散し得る道径数ナ ノメートルの均等球体の形態に折出させるSpiro他の技術は触 媒の製製に極めて難している。J. Am. Chem. SOc. 8(12):2721 -2726(1966):89(22):5555-5559及び5559-5562(1967年)参照。 これらの触媒位子は化学的に適合する耐火性サポートの上にデ ポジットし得る。このサポートは反応条件下でも盛園でなくて はならず、触媒にとって有罪でなく且つ形成役のフィブリルか ら容易に分離できるようなものでなくてはならない。アルミナ、 炭素、石英、ケイ酸塩及びケイ酸アルミニウム、例えばムライ トはいずれも適切なサポート材料である。収出しを容易にすべ く、これらサポートは好ましい物理的形態として、反応器から の出し入れが簡単な薄いフィルム又はプレートの形成を有する。

特定前限物質以外の重異な反応パラメータとしては、触媒の 組成及び前処理、減媒サポート、前駆物質温度、触媒温度、反 応圧力、滞留時間もしくは成長時間、並びに供給組成物が挙げ られる他、任意の希状剤(例えばAr)、もしくは炭器と反応し て気体生成物を発生させ得る化合物(例えばCo.、II、又はII、O) の存在及び温度が挙げられる。反応パラメータは相互依存性が 低めて強く、反応パラメータの適切な組み合わせは特定前駆物 買即も炭素含有化合物に依存すると考えられる。

また、反応パラメータを適切に組み合わせれば様々の返移金属含有粒子を適切な触線として使用し得ると考えられる。 現時点で好ましい一具体例では、金属含有粒子が約3.5から約70ナノメートルの直径を有し且つ鉄、コパルトもしくはニッケル、又はこれらの合金もしくは混合物を含む粒子からなる。

一実施感様では、炭素と反応して気体生成物を生じ得る化合物の存在下で前記金属含有粒子を炭素含有化合物に接触させる。 このような実施態様では、炭素と反応し得る化合物がCO_{2、||2}又は||₂0からなる。

触媒位子は速度に均等な直径を有し且つ互いに分離しているか、又は少なくとも結合の弱い集合体として結合し合うにすぎないことが望ましい。これら粒子は適切な前処理を介して、又

小さい金属粒子は反応器内での金属含有蒸気の熱分解によって形成することもできる。例えば、フェロセン蒸気からは鉄粒子を形成し得る。この方法はフィブリル成長が反応器全体にわたって開始され、陸螺粒子をサポート上に導入する場合より大きな生産性が得られるという利点を有する。

反応温度は触媒粒子がフィブリル形成活性を示す程十分に高くなければならないが、熱分解炭素の形成を伴う気体状炭素含有化合物の大きな熱分解が生じないように十分低くもなければならない。正確な温度範囲は使用する特定触媒系及び気体状炭素含有化合物に依存する。例えば、ベンゼンは超動原理的には約1100でまで熱的に安定しており、メタンは約950でまで、アセチレンは約500でまで安定している。気体状炭素含有化合物の熱分解が活性フィブリル形成触媒に必要な温度の近傍又はそれより低い温度で生起する場合には、触媒粒子を気体炭器含有化合物の温度より高い温度に選択的に加熱し得る。この選択的加熱は例えば基礎放射によって行ない得る。

本免別の炭素フィブリルは任意の所望圧力で製造でき、鉄道圧力は経済上の配定によって左右される。反応圧力は好ましくは1/10から10atm.の間である。反応圧力はより好ましくは大気圧である。

一実能態限では、適切な疾ま有粒子とベンビン(気体)とを約9:1の水器:ベンビン混合物中約900℃の温度で約180分間約141...の圧力で接触させることによってフィブリルを形成する、 供売き有化合物対疾き有粒子の乾燥低度ベースの比は約1000:1 より大きい。別の実施感覚では、適切な洗金有粒子とベンゼン (気体)とを約9:1の水器:ベンゼン混合物中約1100℃の温度で約 1 から約5分の間約1 atm.の圧力で接触させることによりフィ ブリルを形成する。乾燥重量ベースの炭素含有化合物対跌含有 粒子の比は約1000:1より大きい。この方法の好ましい実施感像 では、跌含有粒子を前述の如き化学的に適合した耐火性サポートによって支持する。この耐火性サポートは好ましくはアルミ ナである。

本発明のフィブリルは成長すると勧めて思鉛的になる。個々の思鉛炭素層が木の年輪又は六角形の期間の金額を巻いたもののように、複雑の長手軸を中心に同心的に配置される。通常は近径数ナノメートルの中型コアが存在し、このコアはより不規則を炭素で部分的又は全体的に埋められることもある。コアの周囲の各炭素層は数百ナノメートルにもわたって延在し得る。 環接層の間の間隔は高解像度電子顕微鏡検査によって測定し得、地一結品思路に見られる間隔、凹ち約0.339-0.348ナノメート

ー、例えばポリアミド、ポリエステル、ポリエーテル、ポリイミド、ポリフェニレン、ポリスルホン、ポリウレタンもしくはエポキシ樹脂等のマトリクスも含む。好ましい具体例としてはエラストマー、熱可塑性樹脂及び熱硬化性樹脂が挙げられる。

前記设合物のマトリクスは別の具体例では無機ポリマー、例えばセラミック材料又はポリマー無機酸化物、例えばガラスからなる。好ましい具体例としてはガラス被戦、板ガラス及び他の成形ガラス、ケイ破塩セラミクス並びに他の耐火性セラミクス、例えば設化アルミニウム、炭化ケイ素、選化ケイ素及び選化ホウ脂が挙げられる。

更に別の具体例では、前記複合物のマトリクスは金属である。 近切な金属としては、アルミニウム、マグネシウム、鉛、鋼、 クングステン、チタン、ニオブ、ハフニウム、バナジウム、並 びにこれらの合金及び配合物が挙げられる。

本発明の炭素フィブリルは他の様々の用途でも有用である。 その一例として、電極又は電解キャパシタブレートに本発明の 炭素フィブリルを1つ以上取り付けてこれら電極又はプレート の表面積を増加させる方法がある。別の使用例として、本発明 のフィブリルに触媒を取り付けることからなる触媒支持法もある。この触媒は電気化学的触媒であり得る ルをほんの少し上回るにすぎないはずである。

このような小さいフィフリルの物理的特性を直接測定する方法は無い。しかしながら面記フィブリルを含む複合物の堅さは、より大さい上分に思知化した炭素に関して測定したヤング電から子思される。

本允明は別の観点では、本目的に住体状の複数のほぼ均等の不速接段ポフィブリルの複法に係わる。これらのフィブリルは各フィブリルの値径が互いにほぼ等しいという意味で実質的に均等である。各フィブリルは熱的にデポジットした炭素を実質的に含まないのが好ましい。このような複数のフィブリルを製造する方法は、前述のごとは全量切な金属含有粒子と適切な気体状炭素含有化合物とを、約850℃から約1200℃の温度で適切を時間にわたり適切な圧力下で接触させることからなる。乾燥重量ベースでの炭素含有化合物対金属含有粒子の比は少なくとも約100:1である。この方法を用いれば、実質的に均一の複数のフィブリル、例えば各が互いにほぼ等しい直径を有するようなフィブリルを得ることができる。

本発明は別の観点では、構造材料として使用される複合物を含む、前述のごとき炭素フィブリルからなる複合物に係わる。 この種の複合物は熱分解もしくは非熱分解炭素又は有機ポリマ

本発明の炭素フィブリルはまた、材料の電気伝導性を向上させる方法においても有用である。この方法では電気伝導性を向上させる有効量の炭素フィブリルを当該材料に混入する。

本発明の炭素フィブリルはまた、材料の熱伝導性を向上させる方法においても使用し得る。この方法では熱伝導性を向上させる有効量の炭素フィブリルを当抜材料に進入する。

本発明の炭素フィブリルは更に、物体を可磁放射線から遮蔽 する方法でも使用される。この方法では、有効遮蔽量の炭素フィブリルを当施物体に混入する。

次に実施例を挙げて本発明をより詳細に説明する。これらの実施例は本発明の理解を助けるものとして記述したにすぎず、 請求の範囲に記載のごとき本発明を限定するものでは全くない。 実施例

<u>##</u>

以下の実施例で使用した以下の材料は市販の材料である。ベンゼン(試務品質)、Fe(NO₃)。9H₃O(Baker Analyzed Crystal)、FeSO..7H₃O(Baker Analyzed Granular)、KNO₃(Baker Analyzed Crystal)及びNaHCO₃(Baker Analyzed Crystal)はいずれもJ.T. Baker Company、Phillipsburg、New Jerseyの製品。CO(C.P.品 打)はNic Products and Chemicals、Inc. Allencove、Penns

sylvaniaの製品。KON(C.P.ベレット)はVallinckrodt inc.、
Lodi、New Jerseyの製品。実施例で使用した水は投イオン水。 Vycor[®]ガラス質はCorning Glass Torks、Corning 、New York の製品である。

Davison SNR-37-1534 SRAアルミナは平均枯晶子サイズ15人、平均岐東物サイズ0.2μ、平均位度15μのα-ベーマイトである。

Degussa Aluminium Oxid Cは、表面数100m*/g、平均粒度200 A、見掛けバルク密度50g/tのァーアルミナである。

Cabot Sterling R V-9348炭系粉末は、最小炭素含量99.5%、 表面級25m*/g、平均位度750人、見掛け密度16ℓb/ft*のファー ネスブラックである。

<u>分折</u>

電子顕微波写真は全てZeiss EN-10電子顕微鏡による。

柱煤泅经物

実施例1:触媒1の調製

Suginoto及びMatijevic、J.Colloid & Interfacial Sci.

74:227(1980)の方法でマグネタイト分散液を調製した。電子顕 及類観察によれば、粒度は175~400人の範囲であり平均粒度は 約260人(第1図及び第2図)であることが判明した。

実施例2: 触媒2の調製

ンを5分間通気し2.0域の0.101½ FeSO.を注入した。混合物にアルゴンを1分間通気した。資を90℃の油浴にいれアルゴン通気を5分間維持した。通気を中止しか止性消化(quiescent digestion)を開始した。(油浴温度のコントロールが不完全で温度が105℃に上がったので90℃に戻した)。消化総時間は2時間であった。

が改した系は白色沈瀬物と透明な上消とに分離した。これを 遠心分離し、上消を知道し、沈瀬物を予めが過した設イオン水 に再度懸測させた。この操作を2回以上繰り返した。最終上消 の可は約8.5であった。水を傾消し沈瀬物にアルゴンを吹き込 んで半乾燥し、エタノールに再度懸潤させた。

実施例6:触媒6の類型

Davison SNR-37-1534 SRAアルミナ粉末の一部をYycol[®]音にいた900℃の空気液中で2時間焼成した。夏のできる4インチの組合質に1gの生成物を入れ、アルミナを完全に被関するに十分な星の1.6½のFe(NO₃)。溶液を添加した。質に直をし発泡が停止するまで減圧した。これを排気し、余利の液体をNガラス焼造フィルターで逆別した。湿性ケーキをセラミックボートに入れ500℃の変気流中で1時間焼成した。

支施例1:触媒1の調製

性性操作権を加えた(オンスの広口ガラスジャーに10gの Davison SVR-37-1534 SRAアルミナ粉末を導入した。H.O中の 0.81MのFc(NO₂),を操作粉末に切馴湿潤点まで満下した。1.1㎡ が必要であった。

皮施阿3:触媒3の調剤

実施例2で得られた温性粉末の一部を設作を伴うジャーに入れたまま高温ブレート上で加熱して乾燥させた。 NOIが発生する温度より低温に維持した。

支装例 (: 触媒の興製

Davison SNR-37-1534 SRAアルミナ粉末の一部をYycor[®]百で 900での空気流中で90分間焼成した。 姓性投作権を備えた(オンスの広ロジャーに1.9977gの焼成Al.O.を入れた。これを操作しながら0.81MのFe(NO,),のH.O溶液を初期湿潤点まで滴下した。0.6㎡が必要であった。高温ブレート上で操作しながら湿性粉末を乾燥した。

実施例5:触媒5の調製

遊ができる4インチのラテックス漿液取合資で0.44gの
Degussa Aluminium Oxid C(発煙Al203)を計量した。資に遊を
しアルゴンを通気してから1mmの0.5M KOHと1mmの2.0M KNO,と
5mmの予め泸過した脱イオン水とを注入した。混合物にアルゴ

選心分離ボトルを用い、6.06gのFe(NO₂)3.9H₂0を50配の予め 沪遠した設イオン水に溶解した。溶液に2.52gのNaHCO₃を添加 した。発泡が停止すると溶液にアルゴンを5分間通気した。生 成したFe₂O₃ブルは透明溶液であった。

Cabot Sterling R Y-9348炭素粉末の一部をムライト音中の
Yycor ボートでアルゴン流下で1100℃で1時間焼成した。これ
をアルゴン下で窒温まで致冷した。4インチの取合音に約0.25
インチの層を形成するに十分な炭素を導入した。音を減圧し2

財のFe.0。を添加した。発泡が停止すると音を排気し懸濁液を別
・ガラス焼結脳斗で声過した。ケーキを風炎しYycor 管でアル
ゴン流下で500℃で1時間加熱した。

皮施例8:触媒8の周製

4インチの取合哲中で0.4876gの焼成Cabot Sterling R V-9348炭煮粉末を減圧し2.0融の0.81½ Fe(NO.)。溶液を添加した。 発泡が停止すると資を炸気しケーキを風乾した。

実施例1:軸葉9の調製

(赤外線用 KBRディスクを製造するために)ステンレスダイで Cabot Sterling R V-3348の粉末を圧断してペレットを形成した。0.129のペレットを4インチの取合資中で減圧し(実施例7と 同様にして)折しく調製した0.05元のFeiOiゾルを添加した。資 全体はし関係を収定した。

実施例10:極線10の規製

1インチ重合資中で空気中で900℃で2時間幾成したDavison SNR-37-1534 SRAアルミナ3.23gを減圧し(実施例7と同様にして) 折しく調製した2.0歳のFe,0,ソルを添加した。資を排気し、M-ガラス焼物フィルターで固体を近期した。ケーキを風乾した。フィブリル合成実験

支差例11~23

変施例11~23はフィブリル合成実験に関する。変1は実験条件及び結果の要約である。特に住駅がなければ、フィブリル前駅物質は約9:1の水業:ベンゼン混合物の彩態で使用されるベンゼンであり、ガス流速は、H.及びArの場合は300配/分、CO/H.の場合はCOは300配/分でH.は100配/分、(容量比が約9:1の)Ar/C.H.又はH./C.H.の場合は20℃のベンゼンに通すAr又はH.は300配/分である。反応器をアルゴンで少し掃気して空気と水素とを常に分離しておいた。各実験のプロトコルは同じである。このブロトコルを実施例11.15及び28に関して詳述する。

(a) 夹施列 ll

実施例1の方法で調製した触媒を超音波によって水に分散さ

四型し電子顕微鏡で観察した。電子顕微鏡写真によれば、直径 100~450人の多数のフィブリルが確認された(第4図)。

(c) <u>実 迤 例 23</u>

実施例3で調製した触媒をセラミックボート中で分散させた。ボートを実施例11で使用したのと同じ電気炉内の1インチのムライト香に入れた。

炉の温度を15分間を要して登温から500℃に上昇させ空気下500℃に60分間維持した。反応器をアルゴンで少し得気した。 次に水素下で20分間を要して温度を500℃から900℃に上昇させ この水素流下で900℃に60分間維持した。次に同じ水素流下で 温度を更に20分間で1100℃に上昇させた。

次に気体流をベンゼン的和水素に代えて1100℃に5分間維持 した。アルゴン下で窒温に冷却し実施例11の手順でサンプルを 関製し電子顕微線で観察した。電子顕微鏡写真によれば、直径 30~300人の多数のフィブリルが確認された(新5図)。 せせうミックボートに移した、ボートを発温の電気炉内の1インチのVycor[®]での中央に配置した。アルゴン選下で15分間を提して競媒を発温から500℃に加熱した。この温度で気体混合物は水水:ベンゼン(9:1)混合物に変化した。この組成物を60分間で反応器に収入した。

災化水素流を停止しアルゴンで置換し反応器を登温まで放冷した。ボートを管から取り出しボートから多気の炭素を疑き取った。この炭素を超音波によってエタノールに分散させ10点のサンブルを電子顕微鏡で観察した。顕微鏡写真によれば、ほとんどの鉄粒子が50~150点の炭素被覆に封入されていた(第3図)。(b)実施例15

実施例2で調製した触媒をセラミックボート中で分散させた。ボートを実施例11で使用したのと同じ電気炉内の1インチVycot 質に入れた。

炉の温度を窒温から500℃に上昇させ空気下500℃に60分間維持した。反応器をアルゴンで少し帰気した。次に水煮下で15分間を要して温度を500℃から900℃に上昇させ、水煮流下900℃に60分間維持した。

次に気体流をベンゼン飽和水素に代えて900℃に180分間維持 した。アルゴン下で宝温に冷却し実施例11の手類でサンブルを

<u>表し</u>:フィブリル合成実験

実施例	成長温度	触媒	成隻時間	予処理条件	71	ブリル
番号	(°C)	香号	(分)		有	無
11	500	ı	60	15分間で25-500℃(Ar)		無.
12	750	11	420	40分間で23-750℃(Ar)		無
13	800	3	15	15分間で22-500℃(空気)		無
				60分間500℃(空気)		
				15分間で500-900℃(Ⅱ₂)		
				60分間900℃(Ⅱ.)	•	
				分間で900-800℃(H₂)		
14	900	1*	180	20分間で26-350℃(Ⅱ。)	育	
				15分間350℃(Ⅱ,)		
				10分間で350-400℃(CO/H _e)		
				210分間400℃(CO/H。)		
				26分間で400-900℃(År)		
15	900	2	180	60分間500で(空気)	Ħ	
				15分間で500-900で(用。)		
				60分間900℃(州。)		
16	900	4	180	35分間で24-900℃(Ar)	育	
				60分間900℃(11.)		
17	900	3	15	15分間で80-500℃(空気)		無
			-	60分間500℃(空気)		

										143441102 30004	, (10)		
			15分間で500-900で(Ⅱ.)						60分間500で(空気)				
				60分間900℃(Ⅱ。)				•	305) 111 で 500 - 1100℃ (11.)				
18	18 900 1 60	60	15分間で22-500℃(空気)	An					305) HII 1 1 00°C (H.)				
				60分間500で(空気)		26	1100	9	ı	10分別で140-500℃(スィ)	AR		
				10分間で500-750で(8.)						605) (B) 500 ℃ (Ar)			
				705}M750℃(8.)						26分間で500-1100℃(11.)			
				15分間で750-500℃(8.)						605}@1100℃(II•)			
				805)@500℃(Ar/C.H.)		27'	1100	5	5	205} [[5で25-500℃(Ar)	M		
				90分間500℃(H _*)						20分間で500-900℃(Ⅱ.)			
				20分四で500-900℃(8.)						60分間900℃(H.)			
19	900	9	60	30分間で90-900℃(8.)	無		•			15分間で900-1100℃(Ⅱ₁)			
				60分間900℃(H.)		28	1100	3	ŝ	15分間で25-500℃(空気)	Ä		
				25分間900℃(Ar)						60分間500℃(空気)			
20	900	1	60	25分間で26-900℃(Ar)	無					20分間で500-900℃(Ⅱ。)			
21	900	ı	\$	20分間で220-900℃	無					60分間900℃(8.)			
22	1000	1	5	30分間で252-1000℃(人r)。	無		•			20分間で900-1100℃(Ⅱ,)			
23	1000	1	120	85分間で31-1000℃(Ⅱ./С.Ⅱ.)	無	29	0011	3	1	10分間で85-500℃(空気)	有		
24	1100	5	5	15分間で24-500℃(Ar)	甁					60分間500℃(空気)			
				15分間で500~900℃(Ⅱ.)						20分間で500-900℃(8₁)			
				60分間900℃(8.)						60分間900℃(H.)			
				15分間で900-1100℃(H.)						10分間で900-1100℃(H₂)			
25	1100	10	ı	55分間で24-500℃(空気)	無	30	1100	6	5	15分間で42-500℃(År)	育		
				15分間で500-900℃(H.)		表化	関する	即往		•			
				60分間900℃(Ⅱ。)		1、触媒1は、8.下で10分間で27-350℃に加熱し、CO/8.下で30							
				15分間で900-1100℃(8.)		分間	で350-50	00°C に加	熱し	、 CO/H.下で 240分間 500°	Cに維持し、		
31	1100	3	3 5	20分間で26-500℃(空気)	無	使用以前に窒温に冷却した。							
				60分間500℃(空気)		2. 剋	2. 触媒 は炭素繊維に担持させた。						
				10分間で500-750℃(8.)		3. 約18:1のH。:C。H。を供給した。							
				60分間750℃(Ⅱ。)									
				10分間で750-500℃(Ⅱ₂)									
				60分間500℃(Ar/C.H.)									
				90分間500℃(Ⅱ.)									
				30分間で500-1100℃(År)									
32	1150	8	l	20分間で98-500℃(Ar)	Æ								
				60分間500℃(År)									
				10分間で500-750で(II:)				•					
				30分間750℃(Ң.)									
				10分間で750-1150℃(Ar)									
				15分間1150℃(Ar)									
33	1150	1	l	(5分間で30-1150℃(H,)	無								

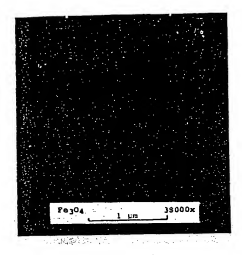
特表明62-500943 (10)

15分間1150℃(11,)

羽表昭62-500943 (11)

PIG. 1

FIG. 2



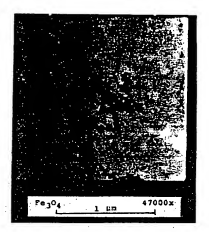
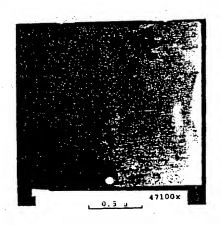
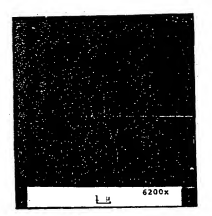


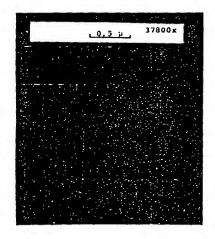
FIG. 3







四期調查報包



				-	, ;	_	,				<u>/uans/ozaa</u>	_
I, CLAS								-	**, ******		(U.S. 57.0) 17.	`
INT.	CL.4	3723	37:30		PC) or 14 best							
U.3.	CL.	427/2	49. 2	55.1	1 424/	357	. 375.	. 3	32. 4	08		
4. 7464.0		m40								_		
					Des		man Sauren					
Character		! -				CI	a confit atten	1,-1	**			
U	š.	427	/216.	249	. 255.	1:	429/36	67,	376.)98	, 40 8	
			0 mg &		South Decur		- bresses	0046	lands San			
m. 00Cl					44AHT **							_
					*****			-		aq 17	Bonness to Claim In	• • •
A	υs.	A, 4	. 397.3	01	ESEAL) DUA 90	./. UST	₽ARRE 1983	ZI)				
A	us.	A. 4	.472,4	54	(CC:EXI	SSA: UE)	AIAF a	1' PT:	ENER BER	GIE 1984	<u> </u>	
										•	!	
											1	
											1	
											1	
1											i	
											}	
											i	
- 1											ì	
- 1												
											!	
											!	
											!	
- 1											į	
!									•		i	
											<u> </u>	
							T ***	-	-			
*A- 800				~~~	-		5404 II			-	o theory and others of the application	~
T :==	- 4000 1 4000					•	"T ****	-	*****		o: the classed steam	***
7. 000	of the case of the	2 may (20 10 role)		en propr	rate of managers in a	:		= ==	W	•		
-0"		* ******** ***************************					COARROL	=:	permeute 1 no robus		e; the clumed inven- un stranding play when	=
	-					-	monte.	-	-		e; the claimed invention in the claim of the	
-						•	.4. secre			,	ptort formby	
	PICATION							_				
-	Acres Co.		-	Market 1	learen *	1 "					erch Report *	
27	7237	YEAL	1296			İ		3 (MAR	1986		
	# Secretary					-	Ignature of					
13.	√us					1		با	ヴ ', ヹ	nāal a	ــعج	
			Occeser 19			_'_			. /4	. ibale	in .	